RZECZPOSPOLITA POLSKA

12 OPIS PATENTOWY 19 PL

11 177120





21) Numer zgłoszenia: 308929

(51) IntCl⁶: C07D 319/06

Urząd Patentowy Rzeczypospolitej Polskiej 22 Data zgłoszenia: 02.06.1995

Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dloksanów i sposób ich wytwarzania

(43) Zgłoszenie ogłoszono: 09.12.1996 BUP 25/96

O udzieleniu patentu ogłoszono: 30.09.1999 WUP 09/99 (73) Uprawniony z patentu:
Politechnika Wrocławska, Wrocław, PL

72) Twórcy wynalazku:
Andrzej Piasecki, Wrocław, PL
Bogdan Burczyk, Wrocław, PL
Adam Sokołowski, Wrocław, PL
Urszula Kotlewska, Nysa, PL

74) Pełnomocnik: Guzikowska Dorota, Politechnika Wrocławska

1. Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.

2. Sposób wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cis- i/lub trans-2-alkilo-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy, znamienny tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych 3 i/lub 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci etrachorku wegla z dodatkiem pirydyny, poddaje się reakcji z kwasem chlorosulfonowym, po czym odparowuje rozpuszczalnik a pozostałość oczyszcza się lub pozostałość wprowadza do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, weglanu lub wodoroweglanu metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków zdefiniowanego powyżej lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość.

$$\begin{bmatrix} C_n H_{2n+1} & OSO_3 \\ H & Wzdr 1 \end{bmatrix} X^{m+} \begin{bmatrix} C_n H_{2n+1} & H \\ Wzdr 2 \end{bmatrix} X^{m+} \\ Wzdr 2 \end{bmatrix} C_n H_{2n+1} & OH \\ Wzdr 3 & Wzdr 4 \end{bmatrix}$$

L 177120 B1

Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów i sposób ich wytwarzania

Zastrzeżenia patentowe

- 1. Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.
- 2. Sposób wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cis- i/lub trans-2-alkilo-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy, znamienny tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych 3 i/lub 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla z dodatkiem pirydyny, poddaje się reakcji z kwasem chlorosulfonowym, po czym odparowuje rozpuszczalnik a pozostałość oczyszcza się lub pozostałość wprowadza do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków zdefiniowanego powyżej lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość.
- 3. Sposób według zastrz. 2, znamienny tym, że stosunek molowy pochodnej lub mieszaniny pochodnych 1,3-dioksanu do kwasu chlorosulfonowego i do pirydyny zawiera się w granicach od 1:1.1:2.3 do 1:1.2:2.5.
- 4. Sposób wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych, odpowiednio, 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy, znamienny tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych, odpowiednio, 3 i 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla, poddaje się reakcji z tritlenkiem siarki, korzystnie w postaci kompleksu tritlenek siarki-pirydyna, po czym odparowuje się rozpuszczalnik a pozostałość oczyszcza się lub pozostałość wprowadza się do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków zdefiniowanego powyżej lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość.
- 5. Sposób według zastrz. 4, znamienny tym, że stosunek molowy pochodnej lub mieszaniny pochodnych 1,3-dioksanu do kompleksu tritlenek siarki-pirydyna zawiera się w granicach od 1:1.1 do 1:1.2.

Przedmiotem wynalazku są nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.

Nowe sole wykazują aktywność powierzchniową na granicach międzyfazowych i przeznaczone są do stosowania jako składniki aktywne środków piorących, zwilżających, solubili-

* * 1

177 120 3

zujących, spieniających, antyspieniających, emulgujących, myjących, dyspergujących indywidualnie lub w ich mieszaninach lub w mieszaninach z innymi substancjami powierzchniowo aktywnymi, w wyrobach dla chemii gospodarczej, przemysłu włókienniczego, olejach smarowych i smarach, itp. środkach pomocniczych.

Siarczany alkilowe, otrzymywane w reakcji siarczanowania długołańcuchowych alkoholi alifatycznych lub w reakcji addycji kwasu siarkowego do węglowodorów nienasyconych i następnie neutralizacji powstałych kwasów alkilosiarkowych ogólnie dostępnymi wodorotlenkami, węglanami lub gazowym amoniakiem, stanowią jedną z najważniejszych grup anionowych związków powierzchniowo czynnych o wielorakich zastosowaniach praktycznych, opisanych w monografii: W. M. Linfield (Ed.), Anionic Surfactants, Part I and II, M. Dekker, Inc., New York, USA, 1976. Z opisów patentowych Stanów Zjednoczonych Ameryki nr 3909460 i nr 3948953 znane są sole amonowe siarczanów, otrzymywanych z 5-cio członowych cyklicznych acetali, 2-mono-podstawionych lub 2,2-dipodstawionych 4-hydroksymetylo-1,3-dioksolanów, użytych jako półprodukty hydrofobowe. Z polskiego opisu patentowego nr 162441 znany jest sposób wytwarzania powierzchniowo aktywnych siarczanów sodowych, otrzymywanych z 6-cio członowych cyklicznych acetali, 2,5-dipodstawionych oraz 2,2,5-tripodstawionych 5-hydroksymetylo-1,3-dioksanów użytych jako półprodukty hydrofobowe.

Nie są znane sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi I lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.

Wynalazek dotyczy nowych soli siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio, 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy NH₄⁺ lub kation pirydyniowy C₅H₅NH⁺.

Wynalazek dotyczy także sposobu wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cisi trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych, odpowiednio, 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy NH₄⁺ lub kation pirydyniowy C₅H₅NH⁺.

Istota wynalazku polega na tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych, odpowiednio, 3 i 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla, z dodatkiem pirydyny, poddaje się reakcji z kwasem chlorosulfonowym, po czym odparowuje się rozpuszczalnik i oczyszcza pozostałość lub pozostałość wprowadza się do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość. Korzystne jest, gdy stosunek molowy pochodnej lub mieszaniny pochodnych 1,3-dioksanu do kwasu chlorosulfonowego i do pirydyny zawiera się w granicach od 1:1.1:2.3 do 1:1.2:2.5.

Istota wynalazku polega i na tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych, odpowiednio, 3 i 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla, poddaje się reakcji z tritlenkiem siarki, korzystnie w postaci kompleksu tritlenek siarki-pirydyna, po czym odparowuje się rozpuszczalnik i oczyszcza pozostałość lub pozostałość wprowadza się do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość. Korzystne jest gdy stosunek molowy pochodnej lub pochodnych 1,3-dioksanu do kompleksu tritlenek siarki-pirydyna zawiera się w granicach od 1:1.1 do 1:1.2.

4 177 120

Zasadniczymi korzyściami wynalazku jest wytwarzanie anionowych związków powierzchniowo czynnych o wysokiej aktywności powierzchniowej, trwałość wytworzonych siarczanów w środowisku obojętnym oraz ich podatność na hydrolizę w środowisku kwaśnym do produktów, nie wykazujących aktywności powierzchniowej, co czyni wytworzone siarczany mało uciążliwymi dla naturalnego środowiska.

Zasadniczymi korzyściami sposobu według wynalazku jest łatwa dostępność półproduktów hydrofobowych otrzymywanych zwłaszcza z czteroskładnikowych mieszanin cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksanów oraz cis- i trans-2-alkilo-4-hydroksymetylo -1,3-dioksolanów, łatwość prowadzenia reakcji siarczanowania, łatwość uzyskiwania soli siarczanów oraz możliwość otrzymywania związków o zdefiniowanej budowie geometrycznej.

Przedmiot wynalazku wytwarza się według niżej podanych przykładów w reakcjach przedstawionych na rysunku schematami 1 - 3.

Przykład I.

Do roztworu 0.010 kg, tj. 0.0387 mola, mieszaniny cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów w 0.070 dm³ osuszonego tetrachlorku węgla i 2 * 10⁻³ dm³ osuszonej pirydyny, wprowadza się przy intensywnym mieszaniu, w temperaturze pokojowej, w kilku porcjach, 7.4 * 10⁻³ kg, tj. 0.0464 mola, kompleksu tritlenek siarki-pirydyna. Mieszanie kontynuuje się w tej temperaturze przez 1 godzinę, a następnie przez 6 - 8 godzin w temperaturze ok. 310 K. Po odparowaniu rozpuszczalnika i krystalizacji pozostałości z alkoholu etylowego, uzyskuje się 0.0127 kg, tj. 89% mol., mieszaniny powierzchniowo aktywnych soli pirydyniowych siarczanów pochodnych cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów, o ogólnych wzorach 1 i 2, w których n wynosi 11, m wynosi 1, X stanowi kation pirydyniowy C₅H₅NH⁺. Wzór sumaryczny: C₂oH₃₅NO₆S; zawartość C, H, S, N obliczona, odpowiednio, 57.53, 8.45, 7.68, 3.35 % wag.; wyznaczona, odpowiednio, 57.6, 8.5, 7.7, 3.3 % wag.; temperatura topnienia 372 - 376 K; temperatura punktu Krafft¹a dla 1 % wag. wodnego roztworu poniżej 293 K.

Przykład II.

Do roztworu 0.010 kg, tj. 0.0387 mola, mieszaniny cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu w 0,070 dm³ osuszonego tetrachlorku wegla i 8 * 10⁻³ dm³ osuszonej pirydyny, wkrapla się w temperaturze 280 - 285 K, przy intensywnym mieszaniu, w czasie 0.5 godziny, 5.4 * 10⁻³ kg, tj. 0.46 mola, kwasu chlorosulfonowego. Po wkropleniu całości kwasu chlorosulfonowego, mieszanie kontynuuje się przez 1 godzinę w temperaturze pokojowej a następnie przez 6 - 8 godzin w temperaturze około 310 K. Po odparowaniu rozpuszczalnika pozostałość wprowadza się stopniowo w temperaturze pokojowej do zawiesiny 3.7 * 10⁻³ kg, tj. 0.05 mola, wodorotlenku wapnia w 0.15 dm³ wody. Po odparowaniu wody i krystalizacji pozostałości z alkoholu etylowego, uzyskuje się 0.012 kg, tj. 86.5% mol., mieszaniny soli wapniowych siarczanów pochodnych cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów, o ogólnych wzorach 1 i 2, w których n wynosi 11, m wynosi 2, X stanowi kation wapniowy Ca. Wzór sumaryczny: C₃₀H₅₈O₁₂S₂Ca; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 50.40, 8.18, 8.97% wag.; wyznaczona, odpowiednio, 50.3, 8.1, 8.8% wag.; temperatura topnienia powyżej 533 K, temperatura punktu Krafft'a powyżej 370 K. Mieszanina powierzchniowo aktywnych soli magnezowych siarczanów pochodnych cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów, o ogólnych wzorach 1 i 2, w których n wynosi 11, m wynosi 2, X stanowi kation magnezowy Mg (85% mol. wydajności) posiada właściwości: wzór sumaryczny: C₃₀H₅₈O₁₂S₂Mg; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 51.53, 8.36, 9.17% wag.; wyznaczona odpowiednio, 51.6, 8.4, 9.2% wag.; temperatura topnienia (rozkładu) powyżej 540 K, temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu poniżej 293 K. Mieszanina powierzchniowo aktywnych soli barowych siarczanów pochodnych cis- i trans-2-heptylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów, o ogólnych wzorach 1 i 2, w których n wynosi 7, m wynosi 2, X stanowi kation Ba (85% mol. wydajności) posiada właściwości: wzór sumaryczny: C22H42O12S2Ba; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 37.75, 6.05, 9.16% wag.; wyznaczona, odpowiednio, 37.8, 6.0, 9.0; temperatura topnienia (rozkładu) powyżej 540 K; temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu 345 K.

177 120 5

Przykład III.

Produkt reakcji mieszaniny cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów z komple-ksem tritlenek siarki-pirydyna jak w przykładzie I, po odparowaniu rozpuszczalnika wprowadza się stopniowo do 0.15 dm³ alkoholowo-wodnego roztworu wodorotlenku amonu, zawierającego 0.1 mola NH₃. Po odparowaniu nadmiaru amoniaku oraz rozpuszczalników i krystalizacji pozostałości z alkoholu etylowego uzyskuje się 0.0114 kg, tj. 83% mol., mieszaniny powierzchniowo aktywnych soli amonowych siarczanów pochodnych cis- i trans-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanów, o ogólnych wzorach 1 i 2, w których n wynosi 11, m wynosi 1, X stanowi kation amonowy NH₄⁺. Wzór sumaryczny: C₁₅H₃₃NO₆S; zawartość C, H, N, S obliczona, odpowiednio, 50.68, 9.36, 3.94, 9.02% wag.; wyznaczona, odpowiednio, 50.8, 9.5, 3.9, 9.1% wag.; temperatura topnienia 416 - 418 K; temperatura produktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu 302 K.

Przykład IV.

Do roztworu 0.010 kg, tj. 0.0387 mola, cis-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu w 0.070 dm³ osuszonego tetrachlorku wegla i 2 * 10⁻³ dm³ osuszonej pirydyny, wprowadza się przy intensywnym mieszaniu, w temperaturze pokojowej, w kilku porcjach, 7.4 * 10⁻³ kg, tj. 0.0464 mola, kompleksu tritlenek siarki-pirydyna. Mieszanie kontynuuje się w tej temperaturze przez 1 godzinę, a następnie przez 6 - 8 godzin w temperaturze około 310 K. Po odparowaniu rozpuszczalnika, pozostałość wprowadza się stopniowo w temperaturze pokojowej do zawiesiny 7.2 * 10⁻³ kg, tj. 0.045 mola, weglanu potasu w 0.1 dm³ mieszaniny rozpuszczalników, alkohol etylowy-woda (3:1, v/v). Po odparowaniu rozpuszczalników i krystalizacji pozostałości z alkoholu etylowego, uzyskuje się 0.0136 kg, tj. 93% mol., powierzchniowo aktywnej soli potasowej siarczanu pochodnej cis-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu o ogólnym wzorze 1, w którym n = 11, m = 1, X stanowi kation potasowy K. Wzór sumaryczny: C₁₅H₂₉O₆SK; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 47.84, 7.76, 8.52% wag.; oznaczona, odpowiednio, 47.9, 7.6, 8.3% wag.; temperatura topnienia (rozkładu) 473 - 475 K; temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu 315 K. Powierzchniowo aktywna sól litowa siarczanu pochodnej cis-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu, o ogólnym wzorze 1, w którym n wynosi 11, m wynosi 1, X stanowi kation litowy Li (85% mol. wydajności) posiada właściwości: wzór sumaryczny: C15H29O6SLi; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 52.31, 8.49, 9.31% wag.; wyznaczona, odpowiednio, 52.3, 8.4, 9.3% wag.,; temperatura topnienia (rozkładu) 475 - 477 K, temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag.; wodnego roztworu poniżej 293 K. Powierzchniowo aktywna sól cezowa siarczanu pochodnej cis-2-undecylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu, o ogólnym wzorze 1, w którym n wynosi 11, m wynosi 1, X stanowi kation cezowy Cs (92% mol. wydajności) posiada właściwości: wzór sumaryczny: C15H29O6SCs; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 38.30, 6.21, 6.81% wag.; wyznaczona, odpowiednio, 38.2, 6.2, 6.7% wag.; temperatura topnienia (rozkładu) 465 - 467 K, temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu 310 K.

Przykład V.

Do roztworu 0,010 kg, tj. 0.0434 mola, trans-2-nonylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu w 0.080 dm³ osuszonego tetrachlorku węgla i 2 * 10⁻³ dm³ osuszonej pirydyny, wprowadza się przy intensywnym mieszaniu, w temperaturze pokojowej, w kilku porcjach, 8.3 * 10⁻³ kg, tj. 0.0521 mola, kompleksu tritlenek siarki-pirydyna. Mieszanie kontynuuje się w tej temperaturze przez 1 godz., a następnie przez 6 - 8 godzin w temperaturze 310 K. Po odparowaniu rozpuszczalnika, pozostałość wprowadza się stopniowo w temperaturze pokojowej do zawiesiny 8.3 * 10⁻³ kg, tj. 0.06 mola węglanu potasu w 0.12 dm³ mieszaniny rozpuszczalników, alkohol etylowy-woda (3:1, v/v). Po odparowaniu rozpuszczalników i krystalizacji pozostałości z alkoholu etylowego, uzyskuje się 0.0145 kg, tj. 95% mol., powierzchniowo aktywnej soli potasowej siarczanu pochodnej trans-2-nonylo-5-hydroksy-1,3-dioksanu, o ogólnym wzorze 2, w którym n wynosi 9, m wynosi 1, X stanowi kation potasowy K. Wzór sumaryczny C₁₃H₂₅O₆SK; zawartość C, H, S obliczona, odpowiednio, 44.80, 7.23, 9.20% wag.; oznaczona, odpowiednio, 44.7. 7.3, 9.1% wag.; temperatura topnienia (rozkładu) 476 - 478 K; temperatura punktu Krafft'a dla 1% wag. wodnego roztworu 301 K.

Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów i sposób ich wytwarzania

Zastrzeżenia patentowe

- 1. Nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.
- 2. Sposób wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cis- i/lub trans-2-alkilo-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy, znamienny tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych 3 i/lub 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla z dodatkiem pirydyny, poddaje się reakcji z kwasem chlorosulfonowym, po czym odparowuje rozpuszczalnik a pozostałość oczyszcza się lub pozostałość wprowadza do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków zdefiniowanego powyżej lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość.
- 3. Sposób według zastrz. 2, znamienny tym, że stosunek molowy pochodnej lub mieszaniny pochodnych 1,3-dioksanu do kwasu chlorosulfonowego i do pirydyny zawiera się w granicach od 1:1.1:2.3 do 1:1.2:2.5.
- 4. Sposób wytwarzania nowych soli siarczanów pochodnych cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksanów o wzorach ogólnych, odpowiednio, 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy, znamienny tym, że cis- i/lub trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany o wzorach ogólnych, odpowiednio, 3 i 4, w których n ma wyżej podane znaczenie, w roztworze rozpuszczalnika, korzystnie w postaci tetrachlorku węgla, poddaje się reakcji z tritlenkiem siarki, korzystnie w postaci kompleksu tritlenek siarki-pirydyna, po czym odparowuje się rozpuszczalnik a pozostałość oczyszcza się lub pozostałość wprowadza się do alkoholowo-wodnego roztworu lub zawiesiny wodorotlenku, węglanu lub wodorowęglanu metalu pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków zdefiniowanego powyżej lub wodorotlenku amonu, rozpuszczalnik odparowuje się i oczyszcza pozostałość.
- 5. Sposób według zastrz. 4, **znamienny tym**, że stosunek molowy pochodnej lub mieszaniny pochodnych 1,3-dioksanu do kompleksu tritlenek siarki-pirydyna zawiera się w granicach od 1:1.1 do 1:1.2.

Przedmiotem wynalazku są nowe sole siarczanów pochodnych 1,3-dioksanów o nazwach cis- i trans-2-alkilo-5-hydroksy-1,3-dioksany i wzorach ogólnych przedstawionych na rysunku wzorami, odpowiednio 1 i 2, w których n wynosi od 7 do 13, m wynosi 1 lub 2, X stanowi kation metalu z pierwszej lub drugiej grupy układu okresowego pierwiastków, takiego jak lit, potas, cez, magnez, wapń lub bar, kation amonowy lub kation pirydyniowy.

Nowe sole wykazują aktywność powierzchniową na granicach międzyfazowych i przeznaczone są do stosowania jako składniki aktywne środków piorących, zwilżających, solubili-

* ` * '

646-06-0D, Dioxolane, deriva

RL: THU (Therapeutic use); BIOL (Biological study); USES (Uses) (treatment of sepsis with high doses of riboflavin or derivs

RN 646-06-0 CAPLUS

1,3-Dioxolane (6CI, \$CI, 9CI) (CA INDEX NAME)

 $\langle \rangle$

L9 ANSWER 3 OF 35 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS on STN

ACCESSION NUMBER: 2003:346818 CAPLUS

DOCUMENT NUMBER: 138:323055

TITLE: Manufacture of novel sulfate salts of cis- and

trans-2-alkyl-5-hydroxy-1,3-dioxanes ····

INVENTOR(S): Piasecki, Andrzej; Burczyk, Bogdan; Sokolowski, Adam;

Kotlewska, Urszula

PATENT ASSIGNEE(S): Politechnika Wroclawska, Pol.

SOURCE:

Pol., 6 pp. CODEN: POXXA7

DOCUMENT TYPE: Patent

LANGUAGE: Polish FAMILY ACC. NUM. COUNT: 1

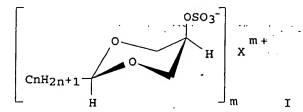
PATENT INFORMATION:

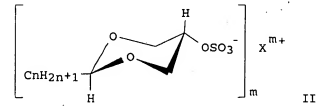
PATENT NO. KIND DATE APPLICATION NO. DATE

19950602

PRIORITY APPLN. INFO.: PL 1995-308929
OTHER SOURCE(S): MARPAT 138:323055

GI





AB Surface-active title salts (I and II; X = Li, K, Cs, Mg, Ca, Ba, ammonium, pyridinium; m = 1, 2; n = 7-13) were manufd. by reacting the parent cis-and/or trans-2-(C7-13-alkyl)-5-hydroxy-1,3-dioxanes with ClsO3H in CCl4 in

Page 7 searched by Alex Waclawiw

Gitomer PCT/US03/16819

the presence of pyridine, or with SO3/pyridine complex, then removing the solvent and neutralizing the residue with aq. alc. soln. or suspension of alkali metal or alk. earth metal hydroxide, carbonate or bicarbonate, or NH4OH. For example, adding 0.0464 mol of SO3/pyridine complex at ambient temp. in portions to a stirred soln. of 0.0387 mol of a mixt. of cis- and trans-2-undecyl-5-hydroxy-1,3-dioxane in 0.070 dm3 CCl4 and 2 .times. 10-3 dm3 pyridine, stirring the mixt. for 1 h at ambient temp. and 6-8 h at .apprx.310.degree.K gave 89% mol.% of a mixt. of cis- and trans-2-undecyl-1,3-dioxane-5-sulfate pyridinium salts, m. 372-376.degree.K and having Krafft point <293.degree. (1% aq. soln.). IC ICM C07D319-06 46-3 (Surface Active Agents and Detergents) CC Section cross-reference(s): 28 hydroxydioxane undecyl sulfation surfactant manuf; dioxane ST hydroxy undecyl sulfation surfactant manuf; undecyldioxane sulfate pyridinium salt manuf anionic surfactant IT Surfactants (anionic; manuf. of novel sulfate salts of cis- and trans-alkyl(hydroxy)dioxanes as) IT 512203-78-0P 512203-80-4P 512203-82-6P 512203-84-8P 512203-86-0P RL: IMF (Industrial manufacture); PREP (Preparation) (cis- and trans-isomer mixt.; manuf. of novel sulfate salts of cis- and trans-alkyl (hydroxy) dioxanes) 259738-92-6P 259738-94-8P 512203-89-3P IT 512204-29-4P RL: IMF (Industrial manufacture); PREP (Preparation) (manuf. of novel sulfate salts of cis- and transalkyl(hydroxy)dioxanes) IT 512203-78-0P 512203-80-4P 512203-82-6P 512203-84-8P 512203-86-0P RL: IMF (Industrial manufacture); PREP (Preparation) (cis- and trans-isomer mixt.; manuf. of novel sulfate salts of cis- and trans-alkyl(hydroxy)dioxanes) RN 512203-78-0 CAPLUS 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, compd. with pyridine (1:1) CN (CA INDEX NAME) CM CRN 512203-77-9 CMF C15 H30 O6 S

CM 2

CRN 110-86-1 CMF C5 H5 N RN 512203-80-4 CAPLUS

CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, calcium salt (9CI) (CA INDEX NAME)

●1/2 Ca

RN 512203-82-6 CAPLUS

CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, magnesium salt (9CI) (CA INDEX NAME)

●1/2 Mg

RN 512203-84-8 CAPLUS CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, barium salt (9CI) (CA INDEX NAME)

$$O$$
 (CH₂)₁₀ - Me

●1/2 Ba

RN 512203-86-0 CAPLUS
CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, ammonium salt (9CI) (CA INDEX NAME)

Page 9 searched by Alex Waclawiw

■ NH₃

IT 259738-92-6P 259738-94-8P 512203-89-3P 512204-29-4P

RL: IMF (Industrial manufacture); PREP (Preparation)
 (manuf. of novel sulfate salts of cis- and trans alkyl(hydroxy)dioxanes)

RN 259738-92-6 CAPLUS

CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-nonyl-, hydrogen sulfate, potassium salt, trans- (9CI) (CA INDEX NAME)

Relative stereochemistry.

K

RN 259738-94-8 CAPLUS

CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, potassium salt, cis- (9CI) (CA INDEX NAME)

Relative stereochemistry.

■ K

RN 512203-89-3 CAPLUS

CN 1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, lithium salt, cis- (9CI) (CA INDEX NAME)

Relative stereochemistry.

RN 512204-29-4 CAPLUS. CN

1,3-Dioxan-5-ol, 2-undecyl-, hydrogen sulfate, cesium salt, cis- (9CI) (CA INDEX NAME)

Relative stereochemistry.

Cs

ANSWER 4 OF 35 CAPLUS COPYRIGHT 2003 ACS on STN

\ACCESSION NUMBER: DOCUMENT NUMBER ?

2002:577434 CAPLUS

TITLE:

137:291147

Identification of proteins from two-dimensional polyacrylamide gels using a novel acid-labile

AUTHOR (S):

Ross, Andrew R. S.; Lee, Peter J.; Smith, Duncan L.; Langridge, James I.; Whetton, Anthony D.; Gaskell,

Simon J.

CORPORATE SOURCE:

Plant Biotechnology Institute, National Research

Council of Canada, Saskatoon, SK, S7N 0W9, Can. Proteomics (2002), 2(7), 928-936

SOURCE : CODEN: PROTC7; ISSN: 1615-9853

PUBLISHER:

Wiley-VCH Verlag GmbH Journal

DOCUMENT TYPE: LANGUAGE:

English

Protein identification by peptide mass mapping usually involves digestion of gel-sepd. proteins with trypsin, followed by mass measurement of the resulting peptides by matrix-assisted laser desorption/ionization mass spectrometry (MALDI-MS). Pos. identification requires measurement of enough peptide masses to obtain a definitive match with sequence information recorded in protein or DNA sequence databases. However, competitive binding and ionization of residual surfactant introduced during PAGE (PAGE) can inhibit solid-phase extn. and MS anal. of trypt c peptides. We have evaluated a hovel, acid-labile surfactant (ALS) as an alternative to sodium dodecylsultate (SDS) for two-dimensional (2-D) PAGE sepn. and MALDI-MS mapping of proteins. ALS was substituted for SDS at the same condn. in buffers and gels used for 2-D PAGE. \ Manual and automated procedures for spot cutting and in-gel digestion were used to process Coomassie stained proteins for MS anal. Results indicate that